### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

57149217 A

(43) Date of publication of application: 14.09.1982

(51) Int. CI

A61K 9/00

// A61K 9/22

(21) Application number:

(22) Date of filing:

56033761

11.03.1981

(71) Applicant: KAKEN PHARMACEUT CO LTD

(72) Inventor:

**OGINO TAKASHI** 

KONO KENJI

YAMADA YOSHITSUGU

## (54) SLOW-RELEASING PHARMACEUTICAL **PREPARATION**

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a pharmaceutical preparation having improved slow-releasing property, by using a water-soluble polymer and carrageenan in addition to the main drug component.

CONSTITUTION: The slow-releasing pharmaceutical preparation is prepared by compounding a main drug component with a water-soluble polymer such as hydroxypropyl methyl cellulose and carrageenan preferably gelatinizable with water. The amounts of the polymer and the carrageenan are preferably 5W 40wt% and 10W70wt%, respectively, and the effective life of the drug action can be controlled by adjusting the contents of both additives. When the life of the drug action is enlogated, the number of the administration times can be reduced. Since there is no remarkable increase of the drug concentration in blood, the side effects can be lowered. Even a hardly water-soluble drug can be absrobed in high efficiency, since th pharmaceutical preparation dissolves in the digestive tracts. Accordingly, the present preparation is especially suitable for a hardly water-soluble drug having a water solubility of <1g/100ml.

COPYRIGHT: (C)1982,JPO&Japio

## JP57149217

Publication Title:

SLOW-RELEASING PHARMACEUTICAL PREPARATION

Abstract:

Abstract of JP57149217

PURPOSE:To provide a pharmaceutical preparation having improved slow-releasing property, by using a water-soluble polymer and carrageenan in addition to the main drug component. CONSTITUTION:The slow-releasing pharmaceutical preparation is prepared by compounding a main drug component with a water-soluble polymer such as hydroxypropyl methyl cellulose and carrageenan preferably gelatinizable with water. The amounts of the polymer and the carrageenan are preferably 5- 40wt% and 10-70wt%, respectively, and the effective life of the drug action can be controlled by adjusting the contents of both additives. When the life of the drug action is enlogated, the number of the administration times can be reduced. Since there is no remarkable increase of the drug concentration in blood, the side effects can be lowered. Even a hardly water-soluble drug can be absrobed in high efficiency, since th pharmaceutical preparation dissolves in the digestive tracts. Accordingly, the present preparation is especially suitable for a hardly water-soluble drug having a water solubility of <=1g/100ml. Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

# (19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭57-149217

⑤Int. Cl.³
A 61 K 9/00
// A 61 K 9/22

識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C 码公開 昭和57年(1982)9月14日:

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

# **剑持統放出性医薬製剤**

②特 願 昭56-33761

②出 願 昭56(1981)3月11日

@発 明 者 荻野尚

東京都文京区本駒込2丁目28番 8号科研化学株式会社内

⑫発 明 者 河野健治

東京都文京区本駒込2丁目28番

8号科研化学株式会社内

⑩発 明 者 山田義次

東京都文京区本駒込2丁目28番 8号科研化学株式会社内

切出 願 人 科研化学株式会社

東京都文京区本駒込2丁目28番

8号

砂代 理 人 弁理士 小林正雄

明 細 書

発明の名称

持統放出性医薬製剤

### 特許請求の範囲

- 主剤としての医薬のほかに水溶性高分子物質 及びカラギーナンを含有する持続放出性医薬製 剤。
- 2 水溶性高分子物質の含有量が5~40重量%であることを特徴とする、特許請求の範囲第1項に配載の製剤。
- 3. カラギーナンの含有量が10~70重量%であることを特徴とする、特許請求の範囲第1項に配載の製剤。

#### 発明の詳細な説明

本発明は、改良された持続放出性を有する医 楽製剤に関する。

医薬品の中には投与後に急激に吸収されて医 薬の血中濃度が著しく高まることにより副作用 また消化管内の pH に依存する持続放出性製剤が知られているが、消化管内の pH は個人差が大きく、また同一個人でも日内変動の大きいことが知られており、放出速度の制御が困難である。一般に持続的に放出する製剤としては、一定時間内に一定量の医薬を溶出する零次の溶出性を示し、かつ消化管内で完全に密出する製剤が好ましいが、このような製剤は知られていない。

本発明者らは、これらの点について研究を重

ねた結果、水溶性高分子物質及びカラギーナン を配合することにより、優れた持続放出性製剤 が得られることを見出した。

4 .

本発明は、主剤としての医薬のほかに水溶性 高分子物質及びカラギーナンを含有する持続放 出性医薬製剤である。

本発明において医薬の持続時間は、水溶性高分子物質及びカラギーナンの量を変えることにより適宜に調節することができる。水溶性高分子物質含量が5~40重量%である場合、ならびにカラギーナン含量が10~70重量である場合は、零次に近い溶出性を示し、特に優れている。

本発明の医薬製剤を用いることにより、薬効の持続時間を長くすることができ、薬剤の投与回数を削減することができる。また薬物血中濃度の著しい上昇が起こらないため、副作用を低減することができる。更に本発明の医薬製剤は消化管内で溶解するので、水に難溶な医薬で、吸収効率が低下することはない。

ルプロマシン、塩酸プブラノロール等があげられる。医薬 1 9 を容解するために必要な水の量が 1 0 0 ml以上である難溶性医薬の場合に、本発明は特に好適である。

本発明の製剤を製造するには、主剤としての医薬に水溶性高分子物質及びカラギーナンを他の強高分子物質を開いて混合する。次いでこの混合物を直接粉末圧縮法、乾式顆粒圧縮法、湿土ル剤、 質を削り、丸剤等の剤形に製剤化することができる。

### 実施例 1

プログノ	v ž ř · ·	3	0	g	
乳 1	· ·	3	5	g.	
ヒドロキ	ンプロピルメチルセルロース	1	5	z	
カラギ・	ーナン	2	0	g	
前記の成	みにイグプロピルアルコール中	7 0	か	3	,
ヒドロキ	シブロピルセルロース辞液 4 5	E	al	を	D

え、スピードニーダーを用いて練合する。練合

カラギーナンは天然の紅葉類から抽出して得られる多糖類であつて、主としてガラクトース 又はその硫酸エステルのナトリウム塩及びカルシウム塩を含む。原葉の種類、処理及び抽出方 法により、種類が分かれるが、特に水ゲル化性 を有するものが好ましい。

本発明において水溶性高分子物質としては、例えばポリビニルピロリドン、ポリエチレングリコール、ヒドロキシブロビルセルロース、メチルセルロース、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、ポリビニルアルコール等が単独又は配合して用いられる。ポリビニルアルコールの場合は、そのけん化度が10~95%のものが好ましい。

本発明の製剤中の主剤とされる医薬としては、 例えばインドメタシン、フェナセチン、ジアゼ パム、プログルミド、スピロノラクトン、ニフ エジピン、ジゴキシン、ピラピタール、クロラ ムフェニコール、グリセオフルピン、エリスロ マイシン、塩酸イソプロテレノール、塩酸クロ

物を 5 0 ℃で乾燥したのち篩別し、顆粒剤とする。

### 実施例2

実施例 1 により製造した顆粒に、ステアリン酸マグネシウム 0.3 gを混合し、打錠機により 1 錠 4 1 7 mg (プログルミド 1 2 0 mg)の錠剤とする。

#### 実施例 3

	ブ	a	1	N	Ę	۲											3	0	z		
	A			#	3			:										5	g		
	٤	۲. د	<b>3</b> *	シ	ブ o	2 E	'n	<i>‡ =</i>	f.R	・セ	D.	<b>-</b>	-ス				1	5	д		
	結	晶	t	N	ø	_	ス										2	0	g		
	カ	ラ	*	_	ナ	ン											3	0	8		
	ス	テ	7	y :	/ R	₹ マ	1	ネ	シ	ゥ	4						0.	3	8		
	前	記	の	成	分	を	混	合	Ŀ		直	接	打	錠	ĸ	ı	ŋ.	7	錠	4	
1	2	mg	(	ブ	0	1	r	3	۲	1	2	0	mg	)	の	錠	剤	٤	す	る	•
奥	施	<b>6</b> 79	4																		
	=	フ	ı	ÿ	r,	ν											1	0	9		

ヒドロキシブロピルメチルセルロース

157

結晶セルロース	20 %
ポリビニルアルコール	1 0 <i>3</i>
カラギーナン	. z n a

前配の成分にイソブロビルアルコール中の 3 % ヒトロキシブロビルセルロース溶液 4 5 mlを加え、スピードニーダーを用いて練合する。練合物を 5 0 ℃で乾燥したのち節別し、顆粒とする。この顆粒にステアリン酸マグネシウム 0.3 yを混合し、打錠機により 1 錠 1 0 2 my (ニフエンピン 1 0 my)の錠剤とする。

#### 実施例5

塩酸イソプロテレノール	109
乳 糖	259
結晶セルロース	159
ポリピニルアルコール	208
カラギーナン	3 0 g

前記の成分にイソプロビルアルコール中の3%ヒドロキンプロビルセルロース溶液40mを加え、スピードニーダーを用いて練合する。この練合物を50℃で乾燥したのち篩別し、顆粒

#### カラギーナン 65分

前記の成分にイソブロビルアルコール中の 3 % ヒドロキシブロビルセルロース溶液 4 5 mlを加え、スピードニーダーを用いて練合する。この練合物を 5 0 ℃で乾燥したのち節別し、顆粒とする。この顆粒にステアリン酸マグネシウム 0.3 9 を混合し、打錠機により 1 錠 2 0 1 mg (ニフエジビン 2 0 mg)の錠剤とする。

#### 実施例9

インドメタシン	208
結晶セルロース	3 O 9
ポリビニルピロリドン	109
カラギーナン	409
ステアリン酸マグネシウム	2 %

前記の成分を混合し、直接打錠により1錠1 91g(インドメタシン37.5g)の錠剤とする。

# 試験例1 ·

米国楽局方20版[711]密出試験の項、 装置2のUSPパドル法により、溶出量を調べた。 剤とする。

#### 実施例 6

実施例 5 で製造した顆粒 1 0 0 g に、ステアリン酸マグネシウム 0.3 g を混合し、打錠機により 1 錠 1 0 0 m (塩酸イソプロテレノール 1 0 m) の錠剤とする。

#### 実施例7

塩酸ブブラノロール	159
乳 糖	208
結晶セルロース	158
ヒドロキシプロピルセルロース	· 20 %
カラギーナン	3 O F
ステアリン酸マグネシウム	2 %

前記の成分を混合し、直接打錠により1錠1 70%(塩酸プブラノロール25%)の錠剤とする。

#### 実施例8

ニフェンピン	10%
結晶セルロース	209
ポリビニルアルコール	5 9

溶出液として蒸留水900mlを用い、液温を37℃に保ちながら一定時間ごとに吸光度法により定量して、溶出量を求めた。その結果を第1図に示す。

図中の線 1 は比較例としての公知速溶性錠剤に関するもので、この錠剤は 1 錠中にブログルミド1 2 0 吻、乳糖227 吻、ヒドロキシンロビルメチルセルロース62 吻及びステアリン酸マグネシウム1 吻を含有する。線 1 は実施例2により得られた1錠417 吻(ブログルミド含量120 の錠剤の場合を示す。

### 試験例2

実施例4により得られた1錠102g(ニフェジビン含量10g)の錠剤を用い、試験例1と同様にして溶出試験を行つた。その結果を第2図に示す。

これらの試験結果から、本発明の錠剤は溶出 時間に関係なく、零次に近い溶出率を示し、か つ主薬はほとんど完全に溶出することが知られる。

# 図面の簡単な説明

図面は錠剤の溶出試験の結果を示すグラフであつて、第1図中の線!は比較例、線』及び』は本発明のプログルミド製剤、第2図中の線!は本発明のニフェジピン製剤の場合を示す。

出願人 科 研 化 学 株 式 会 社 代理人 弁理士 小 林 正 雄



